FILLED ADHESIVE SHEET FOR SOLAR BATTERY AND BONDING METHOD USING THE SAME

Patent number: JP58060579
Publication date: 1983-04-11

Inventor: ISHIHARA JIYUUICHI; MIYAMOTO REIJI; TATSUMI

TETSUJIROU

Applicant: MITSUI POLYCHEMICALS LTD

Classification:

- international: H01L31/18; H01L31/18; (IPC1-7): H01L31/04

- european: H01L31/18

Application number: JP19810158102 19811006 Priority number(s): JP19810158102 19811006

Report a data error here

Abstract of JP58060579

PURPOSE:To obtain an excellent solar battery module, by interposing a solar battery element between filled adhesive sheet comprising an ehtylene copolymer resin containing a coupling agent and an organic peroxide, followed by heating. CONSTITUTION:A dry-blended mixture of 100pts.wt. ethylene vinyl acetate copolymer, 1.5pts.wt. tert-butyl peroxybenzoate, 1pt.wt. c-methacryloxypropyltrimethoxysilane, and the like is extruded in sheet form at the resin temperature of 95 deg.C using a T-die extruder to prepare an embossed sheet. This sheet is placed on a white plate glass and silicon semiconductor wafers for solar battery are arranged on the sheet. Another embossed sheet and a polyvinyl floride sheet are superposed thereon successively, molten and laminated at a heating temperature of 110 deg.C. The organic peroxide is decomposed by heating at 150 deg.C for 30min to effect crosslinking of the ethylene/vinyl acetate copolymer, thereby obtaining the intended module.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58—60579

⑤Int. Cl.³ H 01 L 31/04 識別記号

庁内整理番号 7021-5F 砂公開 昭和58年(1983) 4月11日

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 10 頁)

図太陽電池用充塡接着材シートおよびそれを用いる接着方法

願 昭56-158102

②出 願 昭56(1981)10月6日

⑫発 明 者 石原重一

市原市有秋台西2の4の1

⑫発 明 者 宮本禮次

市原市有秋台西2の5

⑩発 明 者 辰巳鉄次郎

市原市青葉台6の19の3

⑪出 願 人 三井ポリケミカル株式会社

東京都千代田区霞が関三丁目 2

番5号

個代 理 人 弁理士 吉田俊夫

明細書

1 発明の名称

20特

太陽電池用充模接着材シートおよびそれを 用いる接着方法

2 特許請求の範囲

1カップリング剤および有機過酸化物を含有するエチレン系共重合樹脂からなる太陽電池用充填接着材シート。

2.カップリング剤として有機シラン化合物、有機シラン過敏化物または有機チタネート化合物が用いられた特許請求の範囲第1項配載の充填接着材シート。

3.約90~190℃の分解温度を有する有機過 酸化物が用いられた特許請求の範囲第1項記載の 充填接着材シート。

▲エチレン系共重合樹脂として酢酸ビニル含量が約 4 0 重量 %以下のエチレン− 酢酸ビニル共重合体が用いられた特許請求の範囲第 1 項記載の充填接着材ンート。

5.エチレン系共宜合樹脂として酢酸ビニル含量

が約20~40重量%のエチレン一酢酸ビニル共 重合体が用いられた特許請求の範囲第1項記載の 光填接着材シート。

a太陽電池素子をカップリング剤および有機過酸化物を含有するエテレン系共重合樹脂からなる少くとも2枚の充填接着材シートで挟み、更にその両側に上部透明保護材および下部基板保護材を重ねた状態でのモジュール貼り合せ過程において、前記有機過酸化物の分解温度以上に加熱すること。を特敵とする太陽電池用保護材と充填材との接着方法。

7下部基板保護材、充填接着材シート、太陽電 他業子、充填接着材シートかよび上部透明保護材 を順次重ね合せまたは配列し、モジュールの貼り 合せを行なり特許請求の範囲第 6 項記載の接着方 法。

8カップリング剤として有機シラン化合物、有機シラン過酸化物または有根チタネート化合物が 用いられる特許請求の範囲第6項記載の接着方法。

a約90~190℃の分解温度を有する有機過

酸化物が用いられる特許請求の範囲第6項記載の 接着方法。

10 充填接着材シートに成形されるエテレン系共富合樹脂として能酸ビニル含量が約20~40 重量%のエテレンー能像ビニル共富合体が用いられる特許請求の範囲第6項記載の接着方法。

11 太陽電池素子を少くとも 8 枚の充填接着材シートで予めラミネート化じ、上部透明保護材 2 よび下部基板保護材と貼り合せる特許請求の範囲第 6 項記載の接着方法。

12 カップリング剤をよび有機過酸化物を含有するエチレン系共重合樹脂からなる充填接着材シートを中間層とし、いずれか一方の保護材の内向した大路電池素子を形成させた上部透明保護材を前配中間層充填接着材シートの上下に重ねた状態でのモジュール貼り合せ過程にかいて、前配有機過酸化物の分解温度材と充機材との接着方法。

13. カップリング剤として有機シラン化合物、 有機シラン過酸化物または有機チタネート化合物 方法。
14. 約90~190℃の分解温度を有する有機

14. 約90~190℃の分解温度を有する有機 過酸化物が用いられる特許請求の範囲餌12項記 載の接着方法。

が用いられる特許請求の範囲第12項記載の接着

15 下部基板保護材上面に形成させた太陽電池 ボ子の上に貼り合せる充填接着材シートに成形さ れるエチレン系共東合樹脂として、酢酸ビニル含 量が約20~40重数%のエチレンー酢酸ビニル 共東合体が用いられる特許請求の範囲第12項記 軟の接着方法。

16 上部透明保護材下面に形成させた太陽電池 来子の下に貼り合せる充填接着材シートに成形さ れるエチレン系共重合樹脂として、酢酸ビニル含 量が約40重量%以下のエチレン一酢酸ビニル共 重合体が用いられる特許請求の範囲第12項記載 の接着方法。

3 発明の詳細な説明

・本発明は、太陽電池用充填接着材シートおよび それを用いる接着方法に関する。更に詳しくは、

改善された接着性を示す太陽電池用充填接着材シートなよびそれを用いる接着方法に関する。

ところで、シリコン半導体などは、直接外気に さらされるとその機能が下するので、外気が気が の保護を目的として、例えばガラス、アクリル樹脂、カーボネート樹脂などからなる上部。 材およびガラス、ステンレススチール、アルル酸 オカム、ブラスチックなどからなる下部基板保護材 によって保護される。この際、太陽光発電に利用 される高性能なシリコン半導体は、通常はウェハ (神膜小片) であるので、このウェハをインターコネクターを用いて直列または並列に配列し、 覧気的に結 級、 固定化する必要があり、 こうした必要性から充填接着材が一般に使用される。

この充填接着材に要求される物性としては、次 のようなものが挙げられる。

(1) シリコン半導体などのウェハが、熱膨張収縮 に基因する内部歪によつて破壊されるのを防ぐた めに、エラストマー的特性を有していなければな らない

(2)太陽光が外部保護材、充填接着材、シリコン 半導体と順次透過して始めて発電が可能となる訳 であるから、この間に使用される充填接着材は太 陽光の光線透過率が高くなければならない

(3) 外部保護材との接着性が良好でなければならない

(4)シリコン半導体などのウエハは起電力が小さく、このためウエハを直列または並列に連結することにより有用な電圧が得られるので、連結材料を脳食せずかつ絶敏的圧が高くなければならない

(5) 長期間にわたる壁外放置により、上記の各性質に変化がないこと

これらの特性を有するものとして、従来は加熱 架構型の液状シリコン樹脂が使用されてきたが、 とれは高価であり、塗布および接着の工程が長く、 自動化に不適であるなどの欠点があつた。このた め、最近では合せガラスで実績のあるポリヒニル ブチラール樹脂のシートが利用され始めているが、 これも太陽電池用の充塡接着材としては必ずしも 満足できるものとはいえない。即ち、ポリピニル ブチラールシートは、その表面にプロッキング防 止のためにてん粉や重炭酸ナトリウムが付着され ており、使用に先立つて、それを水洗除去し、乾 鉄、調湿しなければならない。また、貼り合せに は、樹脂の流動性が悪いためォートクレープを用 いる必要があり、従つて工程時間が長く、自動化 にも適さない。更に、品質的には、吸水率が高い ため対位度特性が悪く、長時間高速度下に放置さ れると失透現象を起し、光觀透過率が低下するば かりではなく、接着強度も着しく低下し、上部透

明保殿材、下部基板保護材と太陽電池業子との界面で剝離現象を起す。また、低温特性(柔軟性)が必ずしもよくない。

本発明者らは、エチレン一酢酸ビニル共重合体などのエチレン系共重合樹脂を用い、なお太陽電 他用充填接着材に求められる賭特性、特に保験材

との初期接着性および耐久接着性にすぐれ、かつ 貼り合せ過程の自動化および短縮化に適合した充 填接着シートおよびそれを用いる接着方法を求め て種々検討の結果、カップリング剤および有機過 酸化物を含有するエチレン系共重合でから成形されたシートがかかる目的に十分適合し得ることを 見出し、ここに本発明を完成させた。

世紀のでは、本発明は大きないからなる充壌を育り、ないのは、本発明は大きないからない。本発明はないでは、ないのではないのでは、ないのでは、ないのではないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないの

させた上部透明保験材および下部基板保護材を削配中間層充填接着材シートの上下に重ねた状態でのモジュール貼り合せ過程において、前配有機過敏化物の分解温度以上に加熱することにより行われる。

エチレン果共重合機能と、光観速過過では、光観速過過では、光観をできません。 MPa、 G を B として MPa、 G を B とした MPa、 G を B といた C を B といた C を B といた C を B といた C を B に C を B に C を B に C を B に C を B に C を B に C を B に C を B に C を B に C を C を B に

これらのエチレン系共重合樹脂の中で、経済性 の点からみて最も好ましいものはエチレンー酢酸 ビニル共重合体であり、その場合共重合体中の酢 酸ピニル含量は約20~40重量%、好ましくは. 約25~40重量%のものが適する。酢酸ビニル 含量がとれより少ないと、光観透過率が低くなつ てモジュールの発電効率が小さくなり、また弾性 モジュラスが高くなつて、発覚素子が熱膨張収縮 のため、破損する危険性が増してくる。ただし、 上部透明保護材下面に形成させた太陽電池素子の 下に充填接着材シートを貼り合せる態様にあつて は、その部分の光線透過率は関係がないので、酢 酸ビニル含量が約20重量%以下のエチレン一能 酸ビニル共重合体を用いることもできる。一方、 これ以上に酢酸ビニル含量が増すと、シートの押 出成形性が悪化すると共に、得られるシートのペ たつきが増してブロッキングし易くなる。

とれらのエチレン系共重合樹脂中には、カップ リング剤をよび有機過酸化物を含有せしめる。 カップリング剤としては、有機過酸化物の共存

カップリング剤として有機シラン過酸化物を用いる場合には、その分解温度(半減期が1時間である温度)が約90~190℃、好ましくは約120~160℃であるものが適している。かかる有機シラン過酸化物として、CH381(00-t-Bu)。、CH2-CH81(000)(ここで、R*は第3プチル番、

下において、それらを含有するエチレン呆共重合 樹脂を外部各保護材と加熱貼り合せる際、良好な 接滑機能を有するものが用いられる。かかるカツ ブリング剤として、一般式 RBiXs(ととで、 R は ビニル基、アミノアルキル基、メタクリロキシア ルキル基、アクリロキシアルキル基、メルカプト アルキル基、エポキシ基の如き反応性有機基であ り、Xはハロゲン原子、アルコキシ基、アセトキ シ基の如き加水分解し得る基である)で示される 有機シラン化合物、一般式 R'4-n81 (00R')_n (こ とで、 R'はピニル基またはアルキル基であり、 R' は炭化水素基であり、nは1~4の整数である) で示される有機シラン過酸化物または一般式 R^POTi (OYR"Z)。(ととで、R"はアルキル基であり、Y はカルポキシル基、ホスフェート基、ピロホスフ エート苗、ホスフアイト基またはスルホニル基で あり、2は水霖原子、アミノ基、ヒドロキシル基、 メルカブト基、アクリル基またはメタクリル基で ある)で示される有機チタオート化合物などを代 要的な例として挙げることができる。

クミル基、 p ーメンチル基である)などを例示することができる。

この原因については十分に解明されていないが、 例えば不飽和基を有するシランカップリング剤を 用いた場合、加熱貼り合せ時に有機過酸化物が分 解し、エチレン性共重合樹脂にラジカルを生成性 せ、このポリマーラジカルの過半はエチレン性 せ、さのポリマーラジカルの過半はエチレン は 登りの一部はシランカップリング剤の不飽和基と 反応し、即ちカップリング剤がエチレン性共重合 樹脂にグラフト化され、このグラフト化されたカ ップリング剤がエテレン系共重合樹脂-外部各保 腰材間に存在して、より強固な接着の形成に関与 するものとも考えられる。

カップリンク耐として用いられる有機シラン過酸化物も、併用される有機過酸化物と问様にエチレン系共重合樹脂を架構化せしめる機能を有すると考えられるが、その架構効率は有機過酸化物のそれよりも劣り、コスト的にも不利であるので、有機シラン過酸化物を有機過酸化物の代用とするとは好ましくなく、両者を併用することが好ましい。

カップリング剤と併用される有機過酸化物(従って、有機シラン過酸化物は当然除外されるといっては、押出機でシート成形する際の成形温度とおよびとの温度に維持される時間におけて、しかもモンユール化過程でエチケの解せず、しかもモンユール化過度で速かに分解であまりなものが用いられる。一般には、約90~180℃、好ましくは約120~160℃の分解温度(半波期が1時間である温度)を有するもの

の貼り合せ過程の際の加熱で、エチレン系共重合 樹脂が架構化し、耐熱性を向上させ、かつカップ リング剤と充填接着材とが相互作用を生じ、接着 性の向上に寄与するのに必要な量だけ添加させれる。 一般には、エチレン系共重合樹脂100重量部に 対し約01~5重量部、好ましくは約005~3重 量部の有機過酸化物が添加される。添加割まと れより少ないと、透明性、耐熱性および充填接着 副一外部各保護材間の接着性が十分でけない。

充填接着材に対して、より厳しい耐光性が要求される場合には、耐光安定剤を添加しておくとか好ましく、例えば2ーヒドロキシー4ーメトキシペンプフェノン、22ージヒドロキシー4ーメトキシー2'ーカルボキシペンプフェノン、2ーヒドロキシーなどのペンプフェノン深、2ー(2'ーヒドロキシー3'が一ジ第3ブチルフェニル)ペンメトリアゾール、2ー(2'ーヒドロキシー5ーメテルフェニル)ペングトリアゾールなコメテルフェニル)ペングトリアゾールな

が用いられる。

かかる有根過酸化物としては、例えば第3プチ ルバーオキシイソブロピルカーポネート、第3プ チルパーオキシアセテート、第3プチルパーオキ シベンソエート、ジクミルバーオキサイド、25 ージメチルー35ーヒス(第3プチルパーオキシ) ヘキサン、 ジ第3プチルパーオキサイド、 2,5 ー シメチルー25-ヒス(第3プチルパーオキシ) ヘキシンー3、11ーピス(餌3プチルパーオキ シ) - 335-トリメチルシクロヘキサン、1.1 ーピス(第3プチルパーオキシ)シクロヘキサン、 メチルエチルケトンパーオキサイド、 25-ジメ チルヘキシルー2B-ヒスパーオキシペンゾェー ト、角3プチルハイドロバーオキサイド、p-メ ンタンハイドロバーオキサイド、ペンソイルバー オキサイド、p-クロルペンソイルパーオキサイ ド、弟3プチルパーオキシイソプチレート、ヒド ロキシヘブチルパーオキサイド、クロルヘキサノ ンパーオキサイドなどが挙げられる。

とれらの有機過酸化物は、太陽電池モジュール

どのペンゾトリアゾール系、フェニルサリチレート、pーオクチルフェニルサリチレートなどのサリチル酸エステル系、ニッケル錯塩系、ヒンダードアミン系などが耐光安定剤として用いられる。 これらの耐光安定剤はまた、ヒンダードフェル系、ホスファイト系などの酸化防止剤と併用することによつて、そこに相乗効果が期待できる場合もある。

充填接層材として用いられる公知の方法として用いいる公知の方法としておいいる公知の方法を知いてきる。 エチ 他的に といり かん ない ない かん ない ない かん かん ない かん かん かん ない かん かん ない かん ない かん ない かん かん ない かん ない

一般には約01~1年程度である。

また、カップリング剤や有機過酸化物などが移 液である場合あるいは溶液として用いられる場合 には、周知のベント機能を有する押出機を用いい、 予め溶解を除去したベレントを調製し、その後上 配の工程を経るか、またはベント機能を有する押 出機の先端に直接エーダイを設置して、ベート化 する方法をとることもできる。

は下部裏板保護材上面に形成させた太陽電池紫子の上に充填接着材シートおよび上部透明保護材を、または上部透明保護材下面に形成させた太陽電池紫子の下に充填接着材シートおよびであると、太陽電池紫子を形成させた一方の保護材、充填接着材シートおよび他方の保護材が強固に貼り合された太陽電池モジュールがそとに形成される。

このようにして、本発明に係る充填接着材シートを用いる方法によつて接着し、形成された太陽 電池は、保護材と充填接着材との剝離強度が大き く、位度条件下における耐剝離性にすぐれてある などの良好な初期に対する変化が少なく、 光級 率も良好であるなど、 太陽電池 モジュールに求め られる様等性をいずれも十分に満足させ、また自 動化および短縮化された貼り合せを可能とするな どの効果を奏する。

次に、実施例について本発明を説明する。

また、太陽電池素子がガラス、ブラスチンク、セラミック、ステンレスなどの保護材上に形成されている場合には、充填接着材シートを中間層とし、いずれか一方の保護材の内向面(充填接着材シート接触面)上に太陽電池素子を形成させた上部透明保護材をよび下部基板保護材を前記中間層

宴 施 例 1

このエンポスシートを用いての太陽電池のモジュール化を、次のようにして行なつた。

中性洗剤水俗液で表面を洗浄した後更に蒸留水 で洗浄し、風乾させた白板ガラス(厚さ 3 mm、450mg/kmを付る光線透過率 9 1 %)の上に前記エン ボスシートを置き、その上にインターコネクターを用いて複数個の太陽電池用シリコン半導体ウェハ(東子受光面積18 cm²/個)を直列に配列し、更に配配エンボスシートおよびボリフッ化ビニルン(米国デュボン社製品テドラー 4 0 0 B 8 3 0 WH)を順次重ね合せ、真空ラミネーターを用いて、加熱温度110 でで溶融貼り合せを行かい、更に150 でで3 0 分間加熱することによつて有機過化物を分解させると共に、外勢各保護材とも強固に接着せしめたモジュールを作製した。この太陽電池を現場させると、入射エネルギー100 mW/cm²で短絡電流3 7 0 mA/18 cm²、また電圧6 V/18 cm²の値が得られた。

实施例 2

実施例1においてそれぞれ用いられた白板ガラスーエンボスシートーポリフッ化ビニルシート積層的を実施例1にならつて作製し、この積層物の制能強度を、引張試験機を用い、引張速度20cm/分、個度23℃、相対湿度60%の条件下で、

モジュールの外観を観察したところ、何らの異常も認められなかつた。湿度サイクル試験では、90%相対湿度、40℃の雰囲気下に16時間、90%相対湿度、23℃の雰囲気下に6時間を1サイクルとし、これを20サイクル実施した後のモジュールの外観を観察したところ、何ら異常はなかつた。

以上の実施例1~4の結果から、本発明で用いられているエチレン系共重合樹脂、カップリング 剤 むよび有機過酸化物を含有するシートは、太陽 電池用充填接着材シートとしてきわめて有用であることが判る。

奖施例 5

エチレンー作級ピニル共盛合体(三井ボリケミカル製品エパフレンクス150、 作級ピニル含盤33重億%、メルトインデンクス30)100部、25ージメチルー25ーピス(第3ブチルパーオキシ)ヘキサン15部、アーメタクリロキンブロピルトリメトキンシラン1部、2ーヒドロキシー4ーローオクチルペンゾフエノン03部、ピス(22,6,6ーテトラメチルー4ーピペリシン)セパケ

T型制能させることによつて測定し、 5 試料の平均値を算出した。後配表の結果に示される如く、エンポスシートと白板ガラスまたはポリフッ化ビニルシートとの間には、良好な剝離強度がみられた。

奖施例3

実施例 1 においてそれぞれ用いられ自板ガラスーエンポスシートー白板ガラス積層物を契施例 1 にならつて作製し、この積層物について、リマメーターを用い、波長 5 0 0 m μ における光線透過率を削定し、また紫外級照射器を用い、紫外線を連続 1 0 0 時間照射してその外観を観察した。後記数の結果に示される如く、光線透過率は良好であり、また紫外級照射による外観も良好であった。

実施例4

ート Q 1 部およびトリス(混合モノ・ジノニルフェニル)ホスファイト Q 2 部をドラトブレンドした混合物を用い、実施例 1 と同様にしてエンボスシートを成形し、かつこのエンボスシートを用いて太陽電池モジュールを作製した。

装瓶例 8

実施例 5 においてそれぞれ用いられた白板ガラスーエンポスシートーポリフッ化ビニルシート積 順物を実施例 1 にならつて作製し、この積層物の 刺離強度を実施例 2 と同様にして測定した。後記 表の結果に示される如く、エンポスシートと白板 ガラスまたはポリフッ化ビニルシートとの間には、 良好な剣雕強度がみられた。

夹施例7

失施例 5 においてそれぞれ用いられた白板ガラスーエンボスシートー白板ガラス積層物を実施例 1 にならつて作製し、この積層物について実施例 3 と同様にして光線透過率の測定および紫外線照射試験を行なつた。後配表の結果に示される如く、光線透過率は良好であり、また紫外線照射による

、外観も良好であつた。

実施例8

実施例1において、アーメタクリロキシブロビルトリメトキンシランの代りにアーグリンドキシブロビルトリメトキシシランの同量を用い、エンポスシートの成形およびこのエンポスシートを使用した太陽電池モジュールの作製を行なつた。

実施例 9

実施例 8 においてそれぞれ用いられた白板 ガラスーエンポスシートーポリフッ 化ビニルツート機 間 物を実施例 1 にならつて作製し、この機 層 物の 射離 強度を実施例 2 と同様にして測定し、その結果を後記表に示した。

実施例10

実施例1において、アーメタクリロキシブロピルトリメトキンシランの代りにアーメルカブトブロピルトリメトキンシランの同量を用い、エンポスシートの成形およびこのエンポスシートを使用した太陽電池モジュールの作製を行なつた。

宴施例11

の剝離強度を実施例2と同様にして測定し、その結果を後記要に示した。

实施例 1 4

契施例1において、アーメタクリロキシブロピルトリメトキシシランの代りにピニルトリエトキシシランの何気を用い、エンポスシートの成形およびこのエンポスシートを使用した太陽電池モジュールの作製を行なつた。

奖励例15

契施例14においてそれぞれ用いられた日板ガラスーエンボスシートーボリフン化ビニルシート 積層物を実施例1にならつて作製し、この積層物の の射離強度を実施例2と同様にして制定し、その 結果を後記表に示した。

比較例1

実施例 1 において、 r ーメタクリロキシブロビルトリメトキシシランを用いずにエンポスシートを成形した。このエンポスシートを用い、実施例 2 と同様にして白板ガラスーエンポスシートーポリフッ化ビニルシート 積層物を作製し、この積層

実施例10においてそれぞれ用いられた白板ガラスーエンポスシートーポリフッ化ビニルシート 横層物を実施例1にならつて作製し、この積層物 の剝雕強度を実施例2と同様にして御定し、その 結果を後記表に示した。

奖施例12

実施例1において、 アーメタクリロキシブロビルトリメトキンシラン1部の代りに CH2-CH-Si-(00-t-Bu)3の30重量%トルエン溶液(信越シリコン製品X-12-530)3部を用い、このかラン化合物溶液とエチレン一酢酸ビニル共重合体とをプレンドし、ペント押出機を用いて樹脂温度90℃にて押出し、トルエンを除去したペレントを調製し、このペレントに他の配合成分を加えて、エンボスシートを成形した。また、このエンポスシートを用いて、太陽電池モジュールを作製した。

奖施例13

実施例 1 2 においてそれぞれ用いられた白板 ガラスーエンポスシートーポリフッ化ビニルシート 樹脂物を実施例 1 にならつて作製し、この積脂物

初の剝離強度を実施例 2 と同様に測定した。後記 数の結果に示される如く、エンポスシートと白板 ガラスまたはポリフン化ビニルシートとの間には、 災用上十分な接着強度が得られなかつた。

比較例2

実施例 5 において、 2 5 ージメチルー 2 5 ービス (第 3 ブチルパーオ キン) へキサンを用いて スエンボスシートを成形した。 この板 ガラス 中 との で いっしん と の で が の 別離 強 に った を 後記 安の 結果 に った の で が の が り く に に が か か と の 間には、 実用上十分な 接着 強度 か か った。

以上の実施例2、6、9、11と比較例1、2 との対比から、これらの積層物にあつては、カッフリング剤と有機過酸化物との反応が各層間の接 着に大きく寄与していることが判る。

比較例3

火ル州1において、酢酸ビニル含量が28度量

のものの代りにも 5 重量%のエチレンー酢酸ビニル共重合体 (三井ポリケミカル製品エパフレックス 6 5 X、メルトインデックス 8 0)を用いてエンポスシートの成形を行なつたが、引取ロールへの粘着が著しく、満足なエンポスシートを得ることができなかつた。

比較例 4

実施例1において、酢酸ビニル含量が28重量 %のものの代りに14重量%のエチレン一酢酸ビニル共重合体(三井ポリケミカル製品エパフレックス650、メルトインデックス15)を用いてエンポスシートの成形を行ない(ただし、樹脂温度110℃)、このエンポスシートを用いて実施例3と阿様にて白板ガラスーエンポスシートー白板ガラス積層物を作製し、この積層物について光線透過率を測定し、その結果を後記表に示した。

以上の実施例1、3、5、7と比較例3、4との対比から、酢酸ビニル含量約20~40重量%のエチレン一酢酸ビニル共重合体を用いることが好ましいことが判る。

比較例 5

畏

例		剝離強度(kgt/cm)		光線透過率
		対白板ガラス	対ポリフツ化ビニルシート	(%)
実施	例2	3.4	2.3	-
,	3	· —		86
,	6	2.9	2.0	-
	7	_	_	9 0
	9	2.4	1.9	-
,	11	2.7	2.0	-
	13	1.8	1.3	-
#	16	1.7	2. 2	. ~
比較	9 7] 1	0.1	0.4	
Ħ	2	Q. J.	0.1	-
#	4	_	· _	. 68
,,	5	0.1	0.1	-
,	6	4.0	2.0	-

奖施例16

白板ガラス基板上に形成させた太陽電池業子の上に、実施例1で得られたエンポスシートをよびポリフッ化ビニルシートを膜次重ね、実施例1と

実施例1において、エチレンー能酸ビニル共重合体のみを用いてエンポスシートの成形を行ない、このエンポスシートを用いて実施例2と同様にして白敬カラスーエンポスシートーポリフッ化ビニルシート機層物を作製し、この機層物の剣雕強度を共ぬ如く、エンポスシートと白敬ガラスまたはポリフッ化ビニルシートとの間には、実用上不十分な接着強度しか得られなかつた。

比較例 6

フチラール樹脂シート(デュボン社製品プタサイト)の表面に付着されているでん物を水洗除し、 乾燥、 調虚したものを中間層として用い、 オートクレーブを用いて加圧下に、 加熱温度 1 6 0 でで前配白板 ガラス および ポリフッ 化ビニルシート との溶肥貼り合せを 3 0 分間行なつて積層物を作製し、 この積層物の剝離強度を実施例 2 と同様に側定して、その結果を次の表に示した。

川様にしてモジュールの貼り合せを行なつた。

付られた太陽電池モジュールについて、実施例 4 と同様にして、温度サイクル試験をよび湿度サイクル試験を行なつた。温度サイクル試験では 20 サイクル、また湿度サイクル試験では 20 サイク ル実施した後のモジュールの外観を観察したとこ ろ、いずれも何ら異常はなかつた。

代理人

弁理士 吉 田 俊 夫

手 统 補 正 書(自発)

昭和55年11月25日

特許庁長官 島田 春 樹 殿

1事件の表示

昭和 5 6 年特許顯第 1 5 8 1 0 2 号

2.発明の名称

太陽電池用充填接滑材シートおよびそれを用いる 接着方法

3補正をする者

事件との関係 特許出顧人 シッイ 名称 三井ポリケミカル株式会社

4.代理人

住所 東京都港区芝公園1の2の10 ロジマン芝公園607号

氏名 (6600) 弁理士 吉 田 俊 夫

電點 (03)433-6347街



5. 補正の対象

明細帯の発明の詳細な説明の欄

- 6.補正の内容
 - (1) 第 9 頁 第 2 ~ 3 行の「充 攻接着シート材」を 「充 攻接着 材シート」に 訂正する。

(2) 第14頁下第6行、下第6行および下第2行 の「エチレン性」をそれぞれ「エチレン系」 に訂正する。